@ 公開特許公報(A) 平2-218654

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

33公開 平成2年(1990)8月31日

C 07 C 233/53 A 61 K 31/195

ADY

8519-4H 7330-4C

. .፠

審査請求 未請求 請求項の数 16 (全26頁)

20発明の名称 安息香酸誘導体、それらの製造方法およびそれらを含有する薬剤

②特 顧 昭63-256668

②出 顧 昭63(1988)10月12日

@発明者福島大吉大阪府三島郡島本町桜井3-1-1 小野薬品工業株式会

补水無瀬研究所内

②発明者 奥山 繁廣 大阪府三島郡島本町桜井3-1-1 小野薬品工業株式会

社水無瀬研究所内

②発明者 宮本 積 大阪府三島郡島本町桜井3-1-1 小野薬品工業株式会

社水無瀬研究所内

勿出 願 人 小野薬品工業株式会社

大阪府大阪市東区道修町2丁目14番地

20代理人 弁理士 大家 邦久

最終頁に続く

明 細 書

1. 発明の名称

安息香酸誘導体、それらの製造方法およびそ れらを含有する薬剤

2. 特許請求の範囲

1)一般式

$$\begin{array}{c|c}
0 & (R^4)_n \\
R - Z & N & COOH
\end{array}$$

〔式中、Rは一般式

$$(R^1)_1$$
 (A) Y (B) $(B^2)_m$

(式中、R¹は水素原子、炭素数1~8のアルキル基、炭素数1~8のアルコキシ基、ハロゲン原子またはトリフルオロメチル基を表わし、

1は1~5の整数を表わし、

A は 員数 が 4 ~ 1 0 である 炭素環 またはヘテロ環を表わし、

Yは一般式

- O - A&K - O -

- A&K - O - stct

- A&K -

(各式中、A&Kは炭素数1~8のアルキレン蓋を扱わす。)

て示される基を表わし、

Bは員数が4~7である単環の炭素環または ヘチロ環を表わし、

R²は水素原子、炭素数1~4のアルキル基、 炭素数1~4のアルコキシ基、ハロゲン原子、 トリフルオロメチル基または炭素数2~5のア ルカノイル基を表わし、

皿は1~4の整数を表わす。)

で示される基を表わし、

2は単結合、炭素数1~6のアルキレン基または炭素数2~6のアルケニレン基を表わし、

R³は水栗原子、炭素数1~4のアルキル基、フェニル基、またはフェニル基で置換されている炭素数1~4のアルキル基を表わし、

R⁴は水気原子、炭素故1~4のアルキル基、炭素数1~4のアルコキシ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、水酸菌またはニトロ基を扱わし、

□は1~4の整数を表わす。] で示される安息香酸誘導体またはその非毒性塩。

- 2) AおよびBがペンゼン環である特許請求の 範囲第1項記載の化合物。
- 3) 2 が単結合である特許請求の範囲第1項また は第2項記載の化合物。
- 4) YがA&K(炭素数1~8のアルキレン基を表わす。)である特許請求の範囲第1項、第2項または第3項記載の化合物。
- 5) 2 〔4 (6 フェニルヘキシル)ペンソ イルアミノ〕 - 5 - クロロ安息香酸、

2 - [4 - (4 - フェニルプチル)ペンソイル アミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔2 - (4 - フェニルプチル)ペンソイル アミノ〕- 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔3 - (4 - フェニルプチル)ペンソイル

2 - [2 - [2 - (4 - ペンチルフェノキシ) エトキシ]ペンソイルアミノ] - 5 - クロロ安 息香霞、

2 - [2 - [3 - (2.4.6 - トリメチルフェ ノキシ)プロポキシ]ペンソイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 ~ 〔2 ~ 〔3 ~ (4 ~ t ~ プチル ~ 2 ~ ク ロロフェノキシ)プロポキシ〕ベンソイルアミ ノ〕 ~ 5 ~ クロロ安息香酸、

2 - [2 - [3 - (4 - ペンチルフェノキシ) プロポキシ] - 5 - アセチルペンソイルアミノ] - 5 - クロロ安息各酸、

2 - [2 - (3 - フェノキシプロポキシ)ベングイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔2 - 〔3 - 〔4 - ペンチルフェノキシ) プロポキシ〕- 5 - メトキシペンソイルアミノ〕 - 5 - クロロ安息呑酸、

2 - [2 - [3 - (4 - ペンチルフェノキシ) プロポキシ] - 5 - クロロペンソイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、 アミノリー5ークロロ安息答康、

2-〔3-(5-フェニルペンチル)ペンソイルアミノ]-5-クロロ安息香酸、または2-〔3-(4-フェニルプチル)ペンソイルアミノ]-4-クロロ安息香酸である特許請求の範囲第1項または第4項記載の化合物。

- 6) Yが0-AlK-OまたはAlK-O(式中AlK は、炭素数1~8のアルキレン基を表わす。) である特許請求の範囲第1項、第2項または第 3項配戦の化合物。
- 7) 2 ~ [3 ~ [3 ~ (4 ~ ペンテルフェノキ シ)プロポギシ]ペンソイルアミノ]~5 ~ ク ロロ安息香酸、

2 - [4 - [3 - (4 - ペンチルフェノキシ) プロポキシ]ペンソイルアミノ] - 5 - クロロ 安息香酸、

2-〔2-〔3-〔5,6,7,8-テトラヒドロ -2-ナフチルオキシ)プロポキシ〕ペンソイ ルアミノ〕-5-クロロ安息香酸、

2 - [2 - [3 - (4 - ペンチルフェノキシ) プロポキシ]ベンソイルアミノ] - 4 - ニトロ 安息香酸、

2 - 〔4 - 〔1 - (4 - イソプチルフェニル) エトキシ〕 - 2.3 - ジメチルペンソイルアミノ) - 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔2 - (4 - フェニルプトキシ)ベンソ イルアミノ〕- 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔3 - (4 - フェニルプトキシ)ペッソ イルアミノ〕- 5 - クロロ安息香酸、

2-[4-(4-フェニルプトキシ)ペンソ イルアミノ]-5-クロロ安息香酸、

2 - [2 - (3 - フェニルプロポキシ) ベン ソイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔3 - 〔3 - フェニルプロポキシ)ペン ゾイルアミノ〕- 5 - クロロ安息香酸、

2 - [4 - (3 - フェニルプロポキシ) ペン ゾイルアミノ) - 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔2 - (5 - フェニルペンチルオキシ) ペンソイルアミノ〕- 5 - クロロ安息香酸、 2-[3-(5-フェニルペンテルオキシ) ペンソイルアミノ]-5-クロロ安息香酸、または

2-〔4-(5-フェニルペンチルオキシ) ペンソイルアミノ)-5-クロロ安息香酸、 である特許請求の範囲第1項主たは第6項記載 の化合物。

- 8) Zが炭素数1~6のアルキレン基または炭素数2~6のアルケニレン基である特許請求の 範囲第1項または第2項記載の化合物。
- 9) Y が A&K (炭素数 1 ~ 8 のアルキレン基を 表わす。) である特許請求の範囲第 1 項、第 2 項または第 8 項配載の化合物。
- 10) 2~〔4~(4~フェニルプチル)シンナ モイルアミノ〕-5-クロロ安息香酸、

2 - [4 - (2 - フェニルエチル) シンナモ イルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - [4 - (3 - フェニルプロピル) シンナ モイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - [2 - (4 - フェニルプチル)シンナモ イルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2-〔4-〔4-(4-クロロフェニル)プ チル〕シンナモイルアミノ〕-5-クロロ安息 香酸、

2 - 〔4 - 〔4 - 〔3 - クロロフェニル〕プ チル〕シンナモイルアミノ〕 - 5 - クロロ安息 香酸、

2 - [4 - [4 - (2 - クロロフェニル)プ ナル]シンナモイルアミノ] - 5 - クロロ安息 香波、

2 - [4 - (4 - フェニルプチル)シンナモ イルアミノ] - 5 - ヒドロヰシ安息香酸、

2 - 〔2 - 〔4 - フェニルプチル〕シンナモ イルアミノ〕 - 4 - クロロ安息香酸、

3 - [4 - (4 - フェニルプチル) シンナモ イルアミノ] - 4 - クロロ安息香酸、

4 - [4 - (4 - フェニルプチル) シンナモ イルアミノ] - 3 - クロロ安息香酸、 2 - 〔4 - (5 - フェニルペンチル)シンナ モイルアミノ〕 - 5 - クロロ安息香酸、

2 - [4 - (4 - フェニルプチル) シンナモ イルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - [4 - (4 - フェニルプチル) シンナモ イルアミノ] - 5 - メチル安息香酸、

2 - 〔 4 - (4 - フェニルプチル)シンナモ イルアミノ〕 - 3 - クロロ安息香酸、

2 - [4 - (4 - フェニルプテル) シンナモ イルアミノ] - 3,5 - ジクロロ安息香酸、

2 - [4 - (6 - フェニルヘキシル) シンナ モイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - [2 - (4 - フェニルプチル) シンナモ イルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - [3 - (4 - フェニルプテル)シンナモ イルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - [3 - (4 - フェニルプチル) シンナモ イルアミノ] - 4 - クロロ安息呑酸、

2 - 〔3 - 〔5 - フェニルペンチル〕シンナ モイルアミノ〕 - 5 - クロロ安息香酸、

3 - 〔4 - (4 - フェニルプチル)シンナモ イルアミノ〕 - 5 - ヒドロキシ安息香酸、

4 - [4 - (4 - フェニルプチル) シンナモ イルアミノ] - 2 - ヒドロキシ安息答駁、

3 - [4 - (4 - フェニルプチル) シンナモ イルアミノ] - 2 - ヒドロキシ安息香酸、

2-[N-[4-(4-フェニルプチル)シ ンナモイル]-N-メチルアミノ]-5-クロ ロ安息香酸、

2 - [N - (4 - (4 - フェニルプチル)シンナモイル] - N - ペンジルアミノ] - 5 - クロロ安息省酸、

2-[3-[4-(4-フェニルプチル)フェニル]プロピオニルアミノ]安息香酸、または 2-[3-[4-(4-フェニルプチル)フェニル]プロピオニルアミノ]-5-クロロ安息 素酸

である特許請求の範囲第1項または第9項記載 の化合物。

11) Yが、O-AeK-OまたはAeK-O(式中、

A&Kは炭素数1~8のアルキレン基を表わす。) である特許請求の範囲第1項、第2項または第 8項記載の化合物。

12) 2 - (4 - (3 - (4 - ペンチルフェノキシ) プロポキシ (シンナモイルアミノ) - 5 - クロロ安息香酸、

2-〔4-〔2-(4-ペンチルフェノキシ) エトキシ〕シンナモイルアミノ〕-5-クロロ 安息香酸、

2-〔4-(4-フェニルプトキジ)シンナモイルアミノ〕-5-クロロ安息呑酸、

2 - [3 - (4 - フェニルプトキシ) シンナ モイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - [4 - (3 - フェニルプロポキシ) シンナモイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2~〔3~(3~フェニルプロポキシ)ジン ナモイルアミノ〕-5-クロロ安息香酸、

2 - [2 - (3 - フェニルプロポキシ) シンナモイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔3 - (4 - フェニルプトキシ)シンナ モイルアミノ〕 - 5 - メチル安息香酸、

2 - [3 - (4 - フェニルプトキシ) シンナ モイルアミノ] - 6 - メチル安息香酸、

2~〔3~〔4~(4-メトキシフェニル) プトキシ〕シンナモイルアミノ〕-5-メチル 安息香愷、

2 - 〔3 - 〔4 - (4 - メトキシフェニル) プトキシ〕シンナモイルアミノ〕 - 6 - メチル 安息香酸、

2-〔3-(3-フェニルプロポキシ)シンナモイルアミノ]-5-メチル安息香酸、または

2-〔3-(3-フェニルプロポキシ)シナモイルアミノ]-6-メチル安息香酸である特許請求の範囲第1項または第11項記載の化合物。

13) A がペンゼン環以外の炭素環またはヘテロ環であり、B がペンゼン環以外の単環の炭素環またはヘテロ環である特許請求の範囲第1項記

2 - 〔2 - (4 - フェニルプトキシ)シンナ モイルアミノ〕 - 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔3 - (·3 - フェニルプロポキシ) シンナモイルアミノ〕 - 5 - クロロ安息香酸、

2-[3-(5-フェニルペンテルオキシ) シンナモイルアミノ]-5-クロロ安息呑酸、

2 - 〔4 - (5 - フェニルペンチルオキシ) シンナモイルアミノ〕 - 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔2 - 〔3 - フェニルプロポキシ〕シン ナモイルアミノ〕 - 4 - クロロ安息香酸、

2~〔2~(4~フェニルプトキシ)シンナモイルアミノ〕~4~クロロ安息香酸。

2 - 〔4 - (3 - フェニルプロポキシ)シンナモイルアミノ〕 - 4 - クロロ安息呑酸、

2 - [4 - (4 - フェニルプトキャ) - α -メチルシンナモイルアミノ] - 5 - クロロ安息 香酸、

2-[3-(2-フェニルエトキシ)シンナモイルアミノ]-5-クロロ安息香酸、

戦の化合物。

14) 2 - [4 - (4 - シクロヘキシルプトキシ) シンナモイルアミノ] - 6 - メチル安息香酸、

2 - [4 - [2 - (2 - チエニル) エトキシ] シンナモイルアミノ] - 5 - メチル安息香酸、

2 - [4 - (2 - 中ノリルメトキシ) シンナモイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸、

2 - 〔4 - 〔3 - (3 - ピリジル)プロポキ 少〕シンナモイルアミノ〕 - 5 - クロロ安息香 酸、または

2~〔4~〔3~(2~フリル)プロポキシ〕 シンナモイルアミノ 3~5~クロロ安息香酸 である特許請求の範囲第1項または第13項記 載の化合物。

15) 一般式

[式中、Rは一般式

$$(R^1)_1$$
 A Y B

〔式中、R¹は水素原子、炭素数1~8のアルキル基、炭素数1~8のアルコキシ基、ヘロゲン原子またはトリフルオロメチル基を表わし、

1は1~5の整数を扱わし、

Aは異数が4~10である炭浆環またはヘテロ環を表わし、

Yは一般式

- 0 A&K 0 -
- A&K O または
- A&K -

(各式中、A&Kは炭素数1~8のアルキレン基を表わす。)

で示される基を表わし、

Bは員数が4~7である単環の炭素環または ヘテロ環を表わし、

R²は水梁原子、炭梁数1~4のアルキル基、 炭素数1~4のアルコキシ基、ハロゲン原子、

す。)

で示されるカルボン酸と一般式

(式中、すべての配号は前配と同じ意味を要わす。)

で示される化合物をアミド化反応に付すことを 特徴とする一般式

(式中、すべての配号は前配と同じ意味を表わ す。)

で示される安息香酸誘導体の製造方法。

16) 一般式

$$R - Z \xrightarrow{N}_{R^3}^{(R^4)_n} (1)$$

トリフルオロメナル基、または炭素数 2 ~ 5 の アルカノイル基、を表わし、

皿は1~4の整数を表わす。]

で示される菇を表わし、

2は単結合、炭素数1~6のアルキレン基または炭素数2~6のアルケニレン基を表わし、

R⁸は、水渠原子、炭渠数1~4のアルキル基、フェニル基、またはフェニル基で置換されている炭素数1~4のアルキル基を表わし、

R⁴は水素原子、炭素数1~4のアルギル基、 炭素数1~4のアルコキシ基、ハロゲン原子、 トリフルオロメナル基、水酸基またはニトロ基 を表わし、

ュは整数1~4の整数を表わし、

R¹⁰は炭素数1~4のアルキル基を要わす。〕 で示される化合物をカルポン酸に変換する反応 に付するか、または

一股式

$$R - Z - COOH$$
 (11)

〔式中、すべての配号は前配と同じ意味を表わ

〔式中、R は一般式

$$(R^1)_1$$
 A Y B

〔式中、R¹は 水素原子、炭素数1~8のアル キル基、炭素数1~8のアルコキシ基、ハロゲ ン原子またはトリフルオロメチル基を表わし、

1は、1~5の整数を表わし、

Aは、異数が4~10である炭素環またはヘ テロ環を表わし、

Yは一般式

- 0 A&K 0 -
- -A&K-O- ± たは
- A &K -

(各式中、A&Kは炭素数1~8のアルキレン基を表わす。)

で示される基を扱わし、

Bは員数が4~7である単環の炭素環または ヘテロ環を表わし、

R²は水条原子、炭素数1~4のアルキル基、 炭素数1~4のアルコキシ基、ハロゲン原子、

トリフルオロメチル基、または炭素数2~5の アルカノイル基を表わし、

皿は1~4の整数を表わす。] で示される基を扱わし、

2は単趙合、炭素数1~6のアルキレン基ま たは炭素数2~6のアルケニレン基を姿わし、

R³は、水素原子、炭素数1~4のアルキル基、 フェニル苗、またはフェニル苗で置換されてい る炭素数1~4のアルキル基を表わし、

R⁴は 水紫原子、炭素数1~4のアルキル基、 炭素数1~4のアルコキシ塩、ハロゲン原子、 トリフルオロメチル基、水酸基またはニトロ基 を表わし、

n は独教 1 ~ 4 の整数を表わす。 〕 2字 で示される安息香酸誘導体またはその非毒性塩 を有効成分として含有する薬剤。

3. 発明の牂細な説明

産業上の利用分野

本発明は、逆転写酵業阻害活性を有する新規な 化合物に関する。

れと大きく異なる。レトロウイルスは宿主細胞表 面上に存在するウイルスリセプターにより補捉さ れ細胞内へ取り込まれると、 1 本鎖 RNAのウイル スゲノムは逆転写酵素により2本鎖 DNAに転写さ れる。この DNAは宿主細胞の染色体 DNAに取り込 まれ、そのままで宿主細胞の DNAの一部として分 裂増殖をくり返す。 増殖したレトロウイルスは宿 主細胞をガン化させるかまたは破壊し死波させる。 レトロウイルスはニワトリ、マウス、サルなど

の多くの哺乳動物やニワトリなどの白血病、リン パ腫、肉腫などの原因として研究がなされてきた。 最近、ヒトに感染するレトロウイルスが相つい で発見され疾息との関連が確認されている。例え ぱ、成人T細胞白血病 (ATL)を引き起こすヒトT リンパ球糖向性ウイルス (HTLV) や後天性免疫不 全症候群 (AIDS) を引き起こすリンパ腺症関連ウ イルス (LAV)、エイズ関連レトロウイルス (ARV) 及びヒト免疫不全ウイルス (HIV) が見い出されて いる。とりわけ、AIDS は世界的硫行と感染者の **約半数が死に至るという点で大いに恐れられてい**

さらに詳しくは、本発明は

1) 遊転写酵素阻害活性を有する下配一般式で表 わされる新規な安息香酸誘導体

$$R - Z \xrightarrow{0}_{N} \frac{(R^4)_n}{COOH}$$
 (1)

〔式中、すべての記号は後配と河じ意味を表わ す。)、

- 2) それらの製造方法および
- 3) それらを有効成分として含有する逆転写酵素 阻害剤に関する。

発明の背景

レトロウイルス (retrovirus)は遺伝子として のデオキシリポ核酸 (DNA) の代わりにリポ核酸 ··· (RNA)をもち、また DNAポリメラーゼの代わりに 逆転写酵素を有するウイルスである。レトロウイ ルスはオンコウイルス亜科、レンチウイルス亜科 及びスプーマウイルス亜科に分類される。

レトロウイルスの増殖は、一般のウイルスのそ

る。 LAV 等のレトロウイルスはヘルパーT細胞を 宿主細胞に選び、この細胞内へ侵入、増殖し、や がてはヘルパーT細胞を破壊する。ヘルパーT細 胞の久損により免疫機能が極端に低下した患者は 日和見感染、カポシ肉腫等 を併発し死に至る。 従来の技術

以上のような背景のもとに、レトロウイルス感 染症に対する治療剤の開発がさかんに行なわれて いる。レトロウイルスの感染及び増殖メカニズム を考慮すると、理論上いくつかの阻害可能なステ ップが考えられる。なかでも現在さかんに研究さ れているのが逆転写欝素の特異的な阻害剤である。 逆転写酵素はレトロウイルスと少数の他のウイル スのみが持っていて、哺乳動物の代謝には全く関 係がないので、ウイルスの増殖を阻害する最も有 望なターゲットである。 逆転写酵素の阻害剤はそ の阻害形式から以下の3種に分類される。

- (1) 鋳型を阻害する核酸のアナログ、
- (2) 金属麝業すべてに有効なフェノール類、及 U

(3) 酵素タンパク又は活性中心をプロックする 多価アニオン類。

すでにアメリカ合衆国で認可された 3'- アジド- 3'- デスオキンチミジン (AZT)は(1)に分類される。これらは核酸の類似体 こあるため生体内でジオキンチミジンモノホスフェート (dTMP)のニリン酸化を阻害し、ジオキンチミジントリホスフェート (dTTP) の生成を低下させ、このため dTTP プールが減少し長期投与は重い骨髄障害を引き起こすことが判明している [細胞工学 Vo1.7 S78-90(1988)](2)としてはサキョウマイシンA [特開昭 62-178516 号明細書参照のこと]が挙げられる。また(3)としてはデキストラン硫酸、スタミンなどが挙げられる。

目的

本発明の目的は新規な逆転写酵素阻害剤を見い出すことにある。

目的を達成するための手段

本発明者らは、従来の逆転写酵素阻害剤とはまったく異なった化学構造を有する化合物群につい

〔式中、Rは一般式

$$(R^1)_1 - (A) - Y - (B)$$

〔式中、R¹は水衆原子、炭素数1~8のアルキル 基、炭素数1~8のアルコキシ基、ハロゲン原子 またはトリフルオロメチル基を扱わし、

1は1~5の整数を表わし、

A は 員 紋 が $4\sim 10$ である 炭 素 塡 または ヘテロ 塊 を 表わし、

Yは一般式

- O - A&K - O -

- A&K - O - または

- A&K -

(各式中、A&Kは炭素数1~8のアルキレン基を 表わす。)

で示される基を表わし、

Bは負数が4-7である単環の炭素環またはヘ テロ環を扱わし、

R²は水素原子、炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、炭素数 1 ~ 4 のアルコキシ基、ハロゲン原子、トリ

てその逆転写酵素阻害活性をスクリーニングした ところ、そのうちのいくつかの化合物群が有効で

あることを見い出し本発明を完成した。

従来技術との比較

本発明化合物は従来の逆転写酵素阻害剤からは 全く予測されない化学構造を有している。

ところで本発明化合物にはホスホリパーゼ阻害 別として既知の化合物群が含まれている。一方、特開的 62-190130 号明細書ではホスホリパーゼ阻害剤がエイズの処置剤となりうることが示唆されている。この可能性はエイズウイルスの増殖促進作用にプロスタグランジン E2 または D2 が関与しているので、プロスタグランジンの合成を阻害することによってエイズウイルスの増殖が抑えられるであろうとの理論を基礎としている。

発明の開示

本発明は一般式

フルオロメチル菌、または炭素数 2 ~ 5 のアルカ ノイル菌、を表わし、 :

mは1~4の整数を扱わす。〕

で示される基を表わし、

2は単結合、炭紫数1~6のアルキレン基または炭素数2~6のアルケニレン基を表わし、

R⁸は 水素原子、炭染数1~4のアルキル基、フェニル基、またはフェニル基で置換されている 炭素数1~4のアルキル基を表わし、

R⁴は水素原子、炭素数1~4のアルギル基、炭素数1~4のアルコギシ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、水酸基またはニトロ基を表わし

nは1~4の整数を表わす。〕

で示される安息を改誘導体およびその非毒性塩、

- 2) それらの製造方法および
- 3) それらを有効成分として含有する逆転写酵素 阻容剤に関する。
- 一般式([)中、R¹が表わす炭素数 1 ~ 8 のアル キル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、

プチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、 オクチル基およびこれらの異性体を意味し、R¹が 表わす炭素数1~8のアルコキシ基とは上配アル キル基に相当する鎖を有するものを意味する。

一般式(I)中、 R^1 、 R^2 および R^4 が表わすハロゲン原子とはフッ素原子塩素原子臭素原子およびョウ素原子を意味する。

一般式([]の Y 中の A&K が表わす炭素数 1 ~ 8 の アルキレン基とは、メチレン基、エチレン基、ト リメチレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレ ン基、ヘキサメチレン基、ヘプタメチレン基、オ クタメチレン基、およびこれらの異性体を意味す る。

一般式([])中、R²、R³ およびR⁴が表わす炭素数 1~4のアルキル基とは、メチル基、エチル基、 プロピル基、ブチル基およびこれらの異性体を意 味し、R² およびR⁴ が表わす炭素数 1~4のアル キル基とは、メトキシ基、エトキシ基、プロポキ シ基、ブトキシ基およびこれらの異性体を意味す る。

これらの環としては、例えば、フラン、チオフェン、ピロール、オキサゾール、イソオキサゾール、インオキサゾール、ピロール、オヤザンール、イミダゾール、ピラゾール、フラザン、ピラジン、ピリジン、ピラジン、インドール、ベンソフラン、ベンソチオフェン、インドリジン、クロメン、キノリン、イソキナソリン、キノリジン、キノキサリン、フタラジン、オテリジン環およびこれらの一部または全部が飽和している環が挙げられる。

一放式(I)中、Bが表わす 員数4~7である単環の炭素環とは、一部または全部が飽和していてもよいものをいう。

これらの環としては、例えば、シクロプタン、 シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタ ン、ペンゼン環およびこれらの一部または全部が 数和している環が挙げられる。

一般式(I)中、Bが表わす貝数4~7である単環の複業環とは、一部または全部が飽和していても

一般式(I)中、R²が扱わす炭素数 2~5のアルカ ノイル菌とは、アセチル菌、プロピオニル菌、プ チリル菌、ペンタノイル菌およびこれらの異性体 を意味する。

一般式(I)中、2が表わす炭素数1~6のアルキレン菌とは、メチレン菌、エチレン菌、トリメチレン菌、テトラメチレン菌、ペンタメチレン菌、ヘキサメチレン菌およびこれらの異性体を表わし、2が表わす炭素数2~6のアルケニレン菌とは、上配の菌のうちメチレン菌を除く菌に二重結合が入ったものを意味する。

一般式(I)中、Aが表わす員数が4~10である 炭素環とは、一部または全部が飽和していてもよ い単環または二環のものをいう。

これらの環としては、例えば、ペンゼン、ナフタレン、インデン、アズレン環および、これらの一部または全部が飽和している環が挙げられる。 一般式(I)中、Aが表わす員数が4~10である ヘテロ環とは、一部または全部が飽和していても

よい単環または二環のものをいう。

よいものをいう。

これらの環としては、例えば、フラン、チオフェン、ピロール、オキサゾール、イソオキサゾール、インサアゾール、イミダゾール、ピラゾール、フラザン、ピラン、ピリジン、ピリダン、ピリミジン、ピラジン環およびこれらの一部または全部が飽和している環が挙げられる。

本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル基、アルコキシ基、アルキレン基およびアルケニレン基には直鎖のもの、分枝鎖のものが含まれ、アルケニレン基中の二重結合は、E、 Z および EZ 混合物であるものを含む。また、分枝鎖のアルキル基が存在する場合等の不斉炭素原子の存在により生ずる異性体も含まれる。

一般式(I)で示される本発明化合物は、公知の方法で相当する塩に変換される。塩は 毎性のない、水溶性のものが 好ましい。適当な塩として、アルカリ金属(カリウム、ナトリウム等)の塩、ア

ルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウム等)
の塩、アンモニウム塩、楽学的に許容される有機
アミン(テトラメチルアンモニウム、トリエテル
アミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロ
ペチルアミン、ペンジルアミン、フェネチルアミ
ン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタ
ノールアミン、トリス(ヒドロキシメチル)アミ
ン、リジン、アルギニン、N-メチル-D-グル
カミン等)の塩が挙げられる。

本発明化合物の製造方法

一般式([)で示される本発明化合物は、

(1) 一投式

$$R-Z = \begin{bmatrix} 0 & (R^4)_n \\ N & COOR^{10} \end{bmatrix}$$
 (II)

(式中、R¹⁰は炭素数1~6のアルキル基を扱わし、 その他の配号は前配と同じ意味を扱わす。〕 で示されるエステルをカルボン酸に変換する反応 (ケン化反応)に付すか、または

- (B) 酸ハライドを用いる方法、
- (C) DCC等の縮合剤を用いる方法 等が挙げられる。

これらの方法を具体的に説明すると、(A) 混合酸無水物を用いる方法は、例えば一般式皿で示されるカルポン酸を不活性有機溶媒(クロロホルム、塩化メチレン、ジェチルエーテル、THF 等)中エチルエーテル、では無溶媒で、三級アミン(ピリジン、トリエチルアミン(ピリンン・リンターライド、チオニルクロライド、チャーカーライド、メシルクロライド、メシルクロライド、メシルクロライド、オーサリルクロライド、オーサリン・カーロー・でで反応させることにより行なわる。

(B) 限ハライドを用いる方法は、例えば一般式 皿で示されるカルポン酸を不活性有機溶媒(上記 と同じ)中、または無溶媒で、酸ハライド(上記

(11) 一般式

$$R - Z - COOH \tag{II}$$

〔式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。〕 で示されるカルポン酸と一般式

〔式中、すべての配母は前配と同じ意味を裹わす。〕 で示される化合物をアミド化反応に付すことによ り製造することができる。

エステルをカルポン酸に変換する反応(ケン化 反応)は公知であり、例えば

(1) 水と混和しうる有機溶媒(THF、ジオキサン、エタノール、メタノール等)中、アルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム等)の水溶液を用いて-10℃~100℃の温度で行なわれる。

酸とアミンを反応させアミド結合を形成させる 反応は公知であり、例えば、

(A) 混合酸無水物を用いる方法、

と同じ。)と-20℃~還流温度で反応させ、得られた酸ハライドを三級アミン(上配と同じ)の存在下、もしくは非存在下、一般式(N)で示されるアミンと不活性有機溶媒(上配と同じ)中、0℃~40℃で反応させることにより行なわれる。

(C) DCC (ジシクロヘキシルカルボジイミド) 等の縮合剤を用いる方法は、例えば一般式皿で示されるカルボン酸と一般式 (N)で示されるアミンを、不活性有機溶媒(上配と同じ)中、または無溶媒で三級アミン(上配と同じ)の存在下もしくは非存在下、DCCを用いて、0℃~40℃で反応させることにより行なわれる。

これら(A)、(日および(C)の反応は、いずれも不活性ガス(アルゴン、窒素等) 雰囲気下、無水条件で行なうことが好ましい。

一般式(I)で示される化合物は、一般式(II)で示される化合物は、一般式(II)で示される化合物は、一般式(II)で示される化合物と一般式

$$\mathbb{H}_{2N} \xrightarrow{\mathbb{R}^{4}_{2N}} \mathbb{C}^{\mathbb{R}^{4}_{2N}}$$

$$\mathbb{C}^{\mathbb{R}^{4}_{2N}}$$

$$\mathbb{C}^{\mathbb{R}^{4}_{2N}}$$

$$\mathbb{C}^{\mathbb{R}^{4}_{2N}}$$

$$\mathbb{C}^{\mathbb{R}^{4}_{2N}}$$

$$\mathbb{C}^{\mathbb{R}^{4}_{2N}}$$

$$\mathbb{C}^{\mathbb{R}^{4}_{2N}}$$

[式中、すべての配号は前記と同じ意味を表わす。] 出発物質 で示される化合物をアミド化反応に付し、必要に よりR³を導入することにより製造される。

アミド化反応は前述した方法と同様の操作によ り行なわれる。

R³を導入する方法は公知であり、例えば、極性 有機路媒(エチル エーテル、THF 等)中、アミド (DMF、HMPA等)の存在下または非存在下、塩 蓋(水素化ナトリウム等)の存在下、R³ X(式中、 Xはハロゲン原子を表わす。)を用いて0℃から 還流温度で行なわれる。

本明細智中の各反応において、反応生成物は通 常の精製手段、例えば常圧下または波圧下におけ る蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを 用いた高速液体クロマトグラフィー、薄層クロマ トグラフィー、あるいはカラムクロマトグラフィ ーまたは洗浄、再結晶等の方法により精製するこ とができる。精製は各反応ごとに行なってもよい し、いくつかの反応終了後行なってもよい。

本発明における出発物質および各試楽は、それ 自体公知であるか、または公知の方法により製造 することができる。

本発明化合物の楽理活性

一般式(I)で示される本発明化合物は、前述した ように逆転写酵素阻害活性を有し、例えば実験室 の実験では次に示されるような結果を得た。

逆転写酵素阻害活性(イン ピトロ)

本発明化合物は後述する実験系において、次表 【に示される活性を示した。

表 【

,	
化合物の 実施例 番号	阻害活性 IC ₅₀ (//M)
1(13)	2.2
1(15)	2.1
1(20)	2.0
1	3.2
1(1)	4.2
1(2)	10
1(27)	1.7
1(30)	2.7
1(39)	0.7
	6.5
1(28)	3.7
1(29)	1.9
1(53)	1.4
1(77)	3.9

逆転写酵素阻害活性(インビトロ)は、以下の 実験系により求めた。

本実験はマウスモロニー白血病ウイルスの讲転 写酵素(ペセスダ・リサーチ・ラボラトリー社製 造。以下MMLVと略配する。)を用いて、G. Edwin らの方法に準じて行なった(J. Virology 29 519-522(1979)参照)。

すなわち、下表』に示すインキュペーションメ ディウムから(3H) TTP 及び酢素を除いたメディ ウムを平底マイクロタイタープレートに 25μl/ well ずつ分注した後氷冷下本発明化合物溶液 (エタノール又はジメチルスルホキシドとエタノ ールの混合液によって所定の濃度に希釈した。)1 48 を各 well に加えた。混合液を 37℃ で 5分間 プレインキュペートしたのち、[3H]TTP及び酵素 を含むインキュペーションメディウム 25#8/well を加え、37℃で1時間インキュペーションした。 反応退合液に10%トリフルオロ酢酸150*H/*well を加え、かくはん後30分間氷冷した。内容物を ガラスフィルター上に移し、フィルターを乾燥し

た後、フィルター中のトリチウムの放射活性を測定した。本発明化合物群と対照群のそれぞれの放射活性より、阻害率を算出した。

表 🛚 インキュペーションメディウム

	MMTA
トリス塩酸緩衝液	50 mM(pH7.5)
KC ℓ	75 mM
MgC/2	3 mM
ジチオスレイトール	1 0mM
牛血清アルプミン	10048/26
鋳型	1 048/20
〔ポリ (7A)・プライマー (dT): (ファルマシア社製)	1
基質	10 #M
(チミジントリホスフェート(TTP) (宝佰造製)	
[³ H]TTP(アマーシャム社製)	0.1 \(C1 \rangle well)
游 条	0.2 U∕well

毒 性

一方、本発明化合物の毒性は、非常に低いもので

もちろん、前配したように投与量は種々の条件 で変動するので、上配投与量より少ない量で十分 な場合もあるし、また範囲を超えて投与する必要 のある場合もある。

本発明化合物を投与する際には、経口投与のための固体組成物、液体組成物およびその他の組成物、非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤等として用いられる。

経口投与のための固体組成物には、錠剤、丸剤、 カプセル剤、散剤、顆粒剤等が含まれる。

このような園体組成物においては、ひとつまたはそれ以上の活性物質が、少なくともひとつの不活性な希釈剤(乳糖、マンニトール、プドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロース、 飯結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)と混合して用いられる。

これらの組成物は、常法に従って、不活性な希 釈剤以外の添加物、例えば潤滑剤(ステアリン酸 マグネシウム等)、崩壊剤(繊維紫グルコン酸カ あり、区楽として使用するために十分安全である と判断できる。

医薬品への適用

ヒトを含めた動物、特にヒトにおいて、逆転写 酵素を阻害することで、レトロウイルスの代射、 増殖を抑えるため、レトロウイルス感染症の予防 および/または治療に有用である。

本発明化合物は、in vitro 系における実験結果でも明らかなように逆転写酵素阻害活性を有するため、レトロウイルス感染症の予防および/または治療に有用であることが期待される。

本発明化合物を前配の目的で用いるには、通常 全身的または局所的に、または経口でまたは非経 ロで投与される。

投与量は、年令、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常成人一人あたり、1回に1啊~500 啊の範囲で、1日1回から数回経口投与されるか、または成人一人あたり、1回に1啊/100 mの範囲で1日1回から数回非経口投与(好ましくは、静脈内投与)される。

ルシウム等)、溶解補助剤(グルタミン酸、アスパラギン酸等)や安定化剤(ラクトース等)を含有していてもよい。

錠剤または丸剤は、必要により胃溶性または腸 溶性物質(白糯、ゼラチン、ヒドロキンプロピル セルロース、ヒドロキンプロピルメチルセルロー スフタレート等)のフィルムで被膜してもよい。

カプセル剤にはハードカプセルおよびソフトカ プセルが含まれる。

経口投与のための液体組成物としては、溶液剤、 乳潤剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシル剤が含 まれる。

このような液体組成物は、一般的に用いられる 不活性な希釈剤(精製水、エタノール等)を含む。

これらの組成物は、不活性な希釈剤以外に、湿 潤剤、懸潤剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、 芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

経口投与のためのその他の組成物は、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、常法により処方されるスプレー剤が含まれる。スプレー剤は、不

活性な希釈剤以外に安定剤(亜硫酸ナトリウム等) や等張性を与えるための設備剤(塩化ナトリウム、 クエン酸ナトリウム、クエン酸等)を含有してい てもよい。スプレー剤の製造には、例えば米国特 許第 2.8 6 8.6 9 1 号、同 3.0 9 5.3 5 5 号明細書配 載の方法を用いることができる。

非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤が含まれる。

これらの注射剤は、さらに防腐剤、混潤剤、乳 化剤、分散剤、安定化剤(ラクトース等)、溶解 補助剤(グルタミン酸、アスペラギン酸等)のよ うな補助剤を含有していてもよい。

参考例 1

2 - 〔3 - 〔3 - 〔4 - ペンチルフェノキシ)プロポ キシ] ペンゾイルアミノ] - 5 - クロロ安息香酸エチ ルエステルの 合成

3-(4-ペンチルフェノキシ)プロポキシ) 安息香酸 (140 m) 化過剰のオキサリルクロライドを加え、室温下 30 分間かくはんした。反応液を被圧濃縮したのち、 $CR_2C\ell_2(4n\ell)$ 、5-クロロアントラニル酸エチルエステル <math>(82m) およびトリエチルアミン $(100 \mu\ell)$ を加え、一夜かくはんした。反応被に EtOAc を加え、 1N 塩酸、水、飽和食塩水で服火洗浄し、乾燥し、波圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィ (EtOAc: 1) なりカゲルカラムクロマトグラフィ (EtOAc: 1) なりカゲルカラムクロマトグラフィ (EtOAc: 1) なりませにも物でである種類化合物 (78m) を得た。

これらは、通常、炉過(パクテリア保留フィルター等)、 殺菌剤の配合または照射によって無菌化されるか、またはこれらの処理をした後、凍結乾燥等の方法により固体組成物とし、使用度前に無菌水、または無菌の注射用希釈剤を加えて使用される。

非経口投与のためのその他の組成物としては、 ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、常法に より処方される外用液剤、塗布剤のような外用剤、 直腸内投与のための坐剤、膣内投与のためのペッ サリー等が含まれる。

参考例および実施例

以下、参考例および実施例によって、本発明を 静述するが、本発明は、これらに限定されるもの ではない。

クロマトグラフィーによる分離の箇所に示されているカッコ内の溶媒は、使用した溶出溶媒または、展開溶媒を示し、割合は、体積比を表わす。

TLC: Rr 0.39(EtOAc: ヘキサン=1:4);

MS: m/Z 523,477,434,420,324.

<u>参考例 2</u>

2 - [N - [4 - (4 - フェニルプチル) シンナモイル] - N - メチルアミノ] - 5 - クロロ安 息香酸 エチルエ ステルの合成

水案化ナトリウム(30m)をTRF-DMF(5元に3元の)の混合液に懸濁させ、アルゴン祭団気下、室温で2-[4-(4-フェニルブチル)シンナモイルアミノ]-5-クロロ安息香酸エチルエステル(300m)参考例1と同様の操作により合成した。)のTHF(3元の)落液を加え、かくはんした。反応混合物にヨウ化メテル(61μℓ)を加えたのち、室温で3時間かくはんした。反応混合物を1N塩酸に注ぎ、EtOAoで抽出した。抽出液を洗浄し、乾燥し、減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロロトグラフィ(EtOAc:

ヘキサンロ2:3)で精製し、下記物性値を有する標題化合物(250m)を得た。

TLC: Rf 0.09 (EtOAc: ヘキサン=1:4); MS: m/Z 475,430,402,263,213.

実施例 1

2-{3-{3-(4-ペンチルフェノキシ)プロポ 中シ}ペンソイルアミノ}-5-クロロ安息香酸の 合成

参考例1で合成した化合物(78m)、エタノール(4ml)、THF(2ml)および2N水酸化ナトリウム水溶液(1.5ml)の混合物を室温で一夜かくはんした。反応液を酸性に調整したのち、EtOAcで抽出し、抽出液を水洗したのち、乾燥し、波圧濃縮した。残留物をエタノールより再結晶により精製し、下配物性値を有する標題化合物(65mg)を得た。

表 🗓

突施例 番号	R –	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp または MS
1 (1)	C ₈ H ₁₁	5 – C& –	2 - [4 - [3 - (4 - ペンチル フェノキシ) プロポキシ] ペンゾ イルアミノ] - 5 - クロロ安惠省 酸	Rr 0.62 (CHC#3:CH3OH = 4:1)	180-183C
1 (2)	HO,	5 – C&-	2-〔2-〔3-〔5,6,7,8-テトラヒドロ-2-ナフテルオキシ) プロポキシ]ペンゾイルアミノ] -5-クロロ安息香酸	Rf 0.87 (CH ₃ Cf:CH ₃ OH -4:1)	153-156°C
1 (3)	Ç₅ ^H 11	5 – C <i>§</i> –	2-(2-(2-(4-ペンナル フェノキシ)エトキシ]ペンソイ ルアミノ]-5-クロロ安息香酸	Rr 0.45 (CH ₂ Cd ₂ :CH ₃ OH -9:1)	481,463, 420,318, 300,291, 273,190

TLC: Rr 0.46 (CHC ℓ_3 : CH₃OH = 4:1); mp: 155-157C.

実施例 1(1) - 18b

参考例1または2および実施例1と同様の操作により次表面、V、V、V およびV で示される化合物を得た。

表 图(统き)

突施例 番号	R –	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp iti MS
1 (4)	CH, CH,		2 - 〔2-〔3-〔2.4.6,-トリメ ナルフェノキシ)プロポキシ〕ペン ゾイルアミノ〕- 5 - クロロ安息各 政	Re 0.78 (CHC62:CH2OH -4:1)	178-179°C
1 (5)		5 - C& -	2-(2-[3-(4-t-プテル ークロロフェノキシ)プロポキシ] ペンゾイルアミノ]-5-クロロ安 息香酸	Rr 0.74 (CRC#3:CH3OH =4:1)	183-184C
1 (6)	CH, CO	5 - C& -	2-〔2-〔3-〔4-ペンチル フェノキシ〕プロポキシ〕-5- アセチルペンゾイルアミノ〕-5- クロロ安息香酸	Re 0.25 (CHC&3:CH2OH = 9:1)	124-125C

表 四(統さ)

実施例 番号	R -	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp または MS
1 (7)	0,00	5 - C8 -	2-〔2-〔3-フェノキシプロ ポキシ〕ペンソイルアミノ〕-5 -クロロ安息香酸	Rr 0.5 0 (CHC & 2 : CH 2 OH = 9 : 1)	306-88
. 1 (8)	C ₈ H ₁₁	5 - Cg -	2-〔2-〔3-〔4-ペンチル フェノキシ)プロポキシ]-5- メトキシペンソイルアミノ]-5 -クロロ安息香酸	Rr 0.48 (CH ₂ C ₆ 2:CH ₃ OH = 9:1)	112-113C
1 (9)	C*H17	5 - C# -	2-{2-{3-(4-ペンナル フェノキシ)プロポキシ}-5- クロロペンゾイルアミノ}-5- クロロ安息香酸	Rf 0.70 (CH ₂ C ₆₂ :CH ₃ OH = 85:15)	136-137C

表 🎚 (統さ)

突施例 番号	R	(R ⁴) _n -	名 称	TLC	mp または MS
1 00	C ² E11	4-NO ₂ -	2-〔2-〔3-〔4-ペンチル フェノキシ)プロポキシ]ペンプ イルアミノ]-4-ニトロ安息 香酸	Rr 0.19 (CHC#3:CH3OH -9:1)	160-161%
100	CH ³ CH ³ CH ³	5 - C8 -	2-[4-[1-(4-イソプテ ルフェニル)エトヤシ]-2.3- ジメテルペンソイルアミノ]-5 -クロロ安息香酸	Rr 0.50 (CHC & 3: CH 3 OH -4:1)	160-162°C
102		5 - C#	2-[4-(6-フェニルへキシ ル)ペンソイルアミノ]-5-ク ロロ安息香酸	Rr 0.40 (CHCs ₃ :CH ₃ OH -4:1)	201-202C

喪 Ⅲ (統き)

突施例 香号	R -	(R ⁴) _n -	名 称	TLC	mp または MS
1 03	0~-©	5 - C&-	2-〔4-〔4-フェニルプテル) ペンソイルアミノ〕-5-クロロ 安息香酸	Rr 0.38 (CHC&3:CH3OH -4:1)	216-2170
1 04	@~@	5 – C& –	2-[2-(4-フェニルプナル ペンソイルアミノ]-5-クロロ 安息香酸	Rr 0.25 (CH ₂ C# ₂ :CH ₃ OH -9:1)	142-143C
1 (15)	0~~0	5 – C <i>l</i> –	2-〔3-〔4-フェニルプテル) ペンゾイルアミノ〕-5-クロロ 安息者徴	Rr 0.20 (CH ₂ C\$ ₂ :CH ₃ OH = 4:1)	164-166C
1 (16)	O~~O	5-C 8-	2-(3-(5-フェニルペンチ ル)ペンゾイルアミノ)-5-ク ロロ安息香酸	Rr 0.21 (CH ₂ Cs ₂ :CH ₂ OH = 9:1)	151-153C

表 国(ほき)

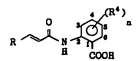
実施例 番号	R –	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp itius
107		5 - Cg -	2-[2-(4-フェニルプトキ シ)ペンゾイルアミノ]-5-ク ロロ安息香酸	Rf 0.20 (CH ₂ C _{d2} :CH ₃ OH = 4:1)	136-1380
100	~~	5-Cg-	2-〔3-(4-フェニルプトキ シ)ペンソイルアミノ〕-5-ク ロロ安息答取	Rr 0.20 (CH ₂ C\$ ₂ :CH ₃ OH -9:1)	176-1780
1 (19	00	5-C&-	2 - [4-(4-フェニルプトキ シ)ペンソイルアミノ)-5-ク ロロ安息香油	Rr 0.26 (CH ₂ C¢ ₂ :CH ₃ OH =9:1)	195-1967
(20).	00	4-C&-	2-[3-(4-フェニルプテル) ペンソイルアミノ]-4-クロロ 安息各酸	Rr 0.29 (CHC 2: CH ₂ OH = 4:1)	179-180C

表 🛮 (統合)

突施例 番号 	R -	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp # たは MS
1 20	0 20	5-Ce-	2-[2-(3-フェニルプロポ キシ)ペンソイルアミノ]-5- クロロー安息香盤	Rf 0.50 (CH ₂ C¢ ₂ : CH ₂ OH = 4:1)	154-155C
1 (22)	0~~0	5-C&-	2-(3-(3-フェニルプロポ キシ)ペンソイルアミノ)-5- クロロ安息答鞭	Rr 0.3 3 (CH ₂ C _{d2} :CH ₃ OH = 4:1)	200-2017
1 (23	©~~.©	5-C&-	2-〔4-〔3-フェニルクロロ ポキシ〕ペンソイルアミノ〕-5 -クロロ安康各酸	Rr 0.37 (CH ₂ C ₆₂ :CH ₃ OH -4:1)	233-235℃
1 00		5-C4-	2-(2-(5-フェニルペンチ ルオキシ)ペンソイルアミノ)- 5-クロロ安息各酸	Rf 0.45 (CH ₂ Cℓ ₂ :CH ₂ OH -4:1)	149-150C

表 🗓 (続き)

突施例 番号	R	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp または MS
1 (25)	0~~0	5 – C <i>8</i> –	2-(3-(5-フェニルペンチ ルオキシ)ペンソイルアミノ)- 5-グロロ安息香酸	Rr 0.38 (CH ₂ C# ₂ :CH ₂ OH -4:1)	184-186°C
1 (25)	0~~~.©	5 - C&	2-[4-(5-フェニルペンナ ルオキシ)ペンソイルアミノ]- 5-クロロ安息香酸	Rr 0.40 (CH ₂ Cd ₂ :CH ₂ OH = 4:1)	208-210C



喪 1/

突阵例 番号	R -	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp itcii MS
1 (27)	0~~0	5 – C& –	2-[4-(4-フェニルプチル) シンナモイルアミノ]-5-クロ ロ安息香酸	Rf 0.53 (CHCf3:CH3OH = 4:1)	204-205C
1 (28)	C ₅ H ₁₁	5-C8-	2-[4-[3-(4-ペンチル フェノキシ)プロポキシ]シンナ モイルアミノ]-5-クロロ安息 香椒	Rr 0.25 (CH ₂ Ce ₂ :CH ₂ OH =95:5)	m/Z 521,503,460 368,351,340
1 (29)	Call 1	5 – C ¢ −	2-〔4-〔2-〔4-ペンナル フェノキシ〕エトキシ〕シンナモ イルアミノ〕- 5-クロロ 安息 各酸	Rr 0.40 (CHC & 3 : CH 3 OH = 9 : 1)	m/Z 507,489, 446,432,337, 326,301,299, 242,216

表 1/(統令)

英施例 番号	R -	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp it til MS
1 (30)	0~0	5 – C&	2-[4-(2-フェニルエテル) シンナモイルアミノ]-5-クロ ロ安息番酸	Rr 0.26 (CHC@3:CH3OH -95:5)	228-229C
160	0.0	5-C2-	2-[4-(3-フェニルプロピ ル)シンナモイルアミノ]-5- クロロ安息音酸	Rr 0.24 (CHC & 3: CH 3 OH = 95: 5)	169-171°C
1 62)	0~~0	5-C8	2-[4-(5-フェニルペンナ ル)シンナモイルアミノ]-5- クロロ 安息 香酸	Rr 0.42 (CHC63:CH3OH = 95:5)	148-150℃
1 (33)	`	4-C4-	2-[4-(4-フェニルプテル) シンナモイルアミノ)-5-クロ ロ安息答数	Rf 0.35 (CHCf3:CH3OH =95:5)	195-195°C

表 N (統合)

夷施例 番号	R	(R ⁴) _n -	名 貅	TLC	mp it total MS
1 50	0~0	5 - CH ₃ -	2-〔4-(4-フェニルプナル) シンナモイルアミノ〕-5-メナ ル安息香酸	Rr 0.57 (CHC63:CH3OH -4:1)	210-2110
1 (35)	0~~©	3-C2-	2-〔4-(4-フェニルプチル) シンナモイルアミノ〕-3-クロ ロ安息香酸	Rr 0.30 (CHCs;:CH;OH -4:1)	195-1970
1 (36)	0~~©	3.5 - 41 Cf -	2 - 〔4 - (4 - フェニルプテル) シンナモイルアミノ〕 - 3,5 - ジ クロロ 安息 香酸	Rr 0.32 (CRC#3:CH3OH -4:1)	m/Z 449,421,358 344,330,263
1 (37)	0~~~Q	5-C8-	2-[4-(6-フェニルヘキャ ル)シンナモイルアミノ]-5- クロロ安息看限	Rr 0.44 (CHC&s:CHsOH -4:1)	189-190°C

表 N (統合)

実施例 番号	R -	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp または MR
1 (38)	0	5-C&-	2-[2-(4-フェユルプテル) シンナモイルアミノ)-5-クロ ロ安息香酸	Rr 0.18 (CH ₂ Cd ₂ :CH ₃ OH -4:1)	193-195C
1 (39)	Q	5-C#-	2-〔3-(4-フェニルプテル) シンナモイルアミノ〕-5-クロ ロ安息各盤	Rr 0.22 (CHC#: CH2OH -9:1)	134-1360
1 (10)	0~~0	4 - C8 -	2-〔3-(4-フェニルプナル) シンナモイルアミノ〕-4-クロ ロ安息者優	Rr 0.18 (CH ₂ Cd ₂ :CH ₃ OH -9:1)	197-198C
140	0~~.0	5 – C#	2-(4-(4-フェユルプトキ シ)シンナモイルアミノ]-5- タロロ安息香港	Rr 0.18 (CH ₂ C\$ ₂ :CH ₂ OH = 9:1)	213-214C

実施例 番号	R –	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp または MS
1 (12)	©~~©	5 C ∉	2-(3-(5-フェニルペンチル) シンナモイルアミノ]-5-クロ ロ安息音級	Rf 0.15 $(CH_2C_{\ell_2}: CH_3OH = 9:1)$	144-145C
1 (43)		5 - C& -	2-〔2-(4-フェニルプテル)シン ナモイルアミノ〕- 5 - クロロ袋 息香酸	Rr 0.24 (CRC63:CH3OH -9:1)	184-185C
1 (44)	@~~@	5 - C <i>6</i>	2-(3-(4-フェニルプトキ シ)シンナモイルアミノ)-5- クロロ安息活隆	Rr 0.28 (CHC & 2 : CH 2 OH = 9 : 1)	1 25 - 1 2 6°C
1 (45)	CE O	5 – C <i>8</i> –	2-〔4-〔4-(4-クロロフェ ニル)プチル」シンナモイルアミ ノ]-5-クロロ安息香酸	Rr 0.46 (CHC#3:CH3OH -4:1)	m/Z 467,449,423 310,297

表 N (統合)

英雄例 番号	R ~	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp itius
1 (45)	0000	5 – C&	2-[4-[4-(3-クロロ フェニル)プチル]シンナモイ ルアミノ]-5-クロロ安息 香田	Rf 0.47 (CBC 23: CH3 OB -4:1)	m/Z 467,449,423, 310,299
1 (17)	0~0	5-Cg	2~〔4~(3~フェニルプロ ポキシ)シンナモイルアミノ) ~5~クロロ安息香酸	Rr 0.44 (CHC63:CH3OH -4:1)	m/Z 435,417,299 288,265
1 (48)	0~~0	5 - Cg -	2-[3-(3-フェニルプロ ポキシ)シンナモイルアミノ] -5-クロロ安息香屋	Rs 0.45 (CHCs:CH3OH -4:1)	m/Z 417,368,299 265
1 (49)		5-C&	2-[2-(3-フェニルプロポ キシ)シンナモイルアミノ]-5 -クロロ安息香酸	Rr 0.18 (CHC#3:CH3OH = 9:1)	184-186°C

<u>表 N</u> (統き)

実施例 番号	R	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp # たは MS
1 50		5-C4-	2-〔2-〔4-フェニルプトや シ〕シンナモイルアミノ〕-5- クロロ 安息 谷優	Rr 0.10 (CHC#2:CH2OH -9:1)	148-1500
1 6 y		5 – Cg	2-[4-[4-(2-クロロフ ェール)プテル]シンナモイルア ミノ]-5-クロロ安康香酸	Rr 0.48 (CHC%3:CH3OH =4:1)	208-209C
1 52	0~0	5 - OH -	2-〔4-(4-フェニルプナル) ジンナモイルアミノ〕-5-ヒド ロキシ安息香煙	Rf 0.25 (CHCs:CH:OH -4:1)	236-239C
1.63)	0-0	4-C6-	2-[3-(3-フェニルプロポ キシ)シンナモイルアミノ]-4 -クロロ安息香酸	Rr 0.56 (CHC%3:CH3OH -4:1)	180-1810

特開平2-218654 (21)

<u>表 V</u> (統さ)

突放例 番号	R -	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp または MS
1 54	0	5-C & -	2-〔3-〔5-フェニルペンチ ルオキシ〕シンナモイルアミノ〕 -5-タロロ安息番酸	Rr 0.18 (CHC@a:CHaOB -9:1)	123-124C
1 659	©~~~©	5 - C& -	2-〔4-〔5-フェニルペンチ ルオキシ〕シンナモイルアミノ〕 -5-クロロ安息香醸	Rr 0.38 (CHC 83: CH ₂ OH -4:1)	208-209C
1 55		4-C8-	2-〔2-〔3-フェニルプロポ キシ〕シンナモイルアミノ〕-4 -クロロ安息香煙	Rr 0.10 (CHC83:CH3OH = 9:1)	168-175℃
1 57)		4-C8-	2-〔2-〔4-フェエルプトキ ン〕シンナモイルアミノ〕4- クロロ 安息 若酸	Rr 0.11 (CHC#2:CH2OH -9:1)	168-170°C

表 N (統合)

実施例 番号	R –	(R ⁴) _n	名称	TLC	mp また社 MS
1 589	0~~0	4 - C8 -	2-[4-(3-フェニルプロポ キシ)シンナモイルアミノ]-4 -クロロ安息苔酸	Rr 0.38 (CH ₂ Cs ₂ :CH ₃ OH -4:1)	198-199°C
1 59	0	4-C8-	2-(2-(4-フェニルプテル) シンナモイルアミノ)-4-クロ ロ安息香設	Rr 0.19 (CH ₂ C ₆₂ : CH ₂ OH = 9:1)	210-213℃
160	0~0	5 – C¢	2-(3-(2-フェニルエトキ シ)シンナモイルアミノ}-5- クロロ安息香酸	Rr 0.18 (CH ₂ Cs ₂ :CH ₃ OH = 9:1)	192-194C
160	◎~~• ◎	5-CH ₃ -	2-〔3-〔4-フェニルブトキ シ)シンナモイルアミノ〕-5- メチル安 息香取	Rr 0.50 (EtOAo:ヘキサン =1:1)	126-1280

. 表 1/(代き)

安施例 番号	R	(R ⁴) _n -	2 %	TLC	mp # たは MS
162	@~~@	6-CH ₃ -	2-[3-(4-フェニルブト中 ン)シンナモイルアミノ]-6- メテル安	Rf 0.11 (EtOAc:ヘキサン =1:1)	139-1400
163	OC H ₃	5 - CH ₃ -	2-(3-(4-(4-メトキシ フェニル)プトキシ]シンナモイ ルアミノ]-5-メテル安息音 世	Rf 0.10 (EtOAc: \above + \psi \cdot = 1:1)	114-116℃
160	CE ³ 0.	6 - CH ₃	2-[3-[4-(4-メトキシ フェニル)プトキシ]シンナモイ ルアミノ]-6-メテル安息番 歌	Rf 0.15 (EtOAo:ヘキサン =1:1)	140-1420
田	0~~0	5 - CH ₃ -	2-〔3-(3-フェニルプロポ キシ)シンナモイルアミノ〕-5 -メチル安息香酸	Rr 0.36 (CHC@::CH2OH -9:1)	m/Z 415,397,371 292,278,265 147,133,119,91

表 N (統き)

矣施例 番号	R -	(R ⁴) _n -	名 称	TLC	mp または MS
1 69	0~00	6-CH ₃ -	2-[3-(3-フェニルプロポ キシ)シンナモイルアミノ]-6 -メチル安 息智康	Rr 0.17 (CHC/3:CH3OH -9:1)	m/Z 415,398,379,368,352,306,292,279,265,250
1 67)	H	6-CH ₂ -	2-[4-(4-シクロヘキシルプトキシ)シンナモイルアミノ] -6-メチル安息香康	Rr 0.22 (EtOAc)	151-153°C
1 (53)		5 - CR ₃ -	2-[4-[2-(2-チェニル) エトキシ]シンナモイルアミノ} -5-メテル安康否酸	Rr 0.43 (EtOAc)	180-1820
餌		5-Cg-	2-〔4-(2-キノリルメトキ シ)シンナモイルアミノ〕-5- クロロ安息香酸	Rr 0.03 (CHCs ₃ :CH ₂ OH -9:1)	m/Z 458,440, 414,288

<u>表 N</u>(統含)

実施例 番号	R	(R ⁴) _n -	名称	TLC	mp this MS
100		5 - C &	2-[4-[3-(3-ピリジル) プロポヤシ] シンナモイルアミノ] -5-クロロ 安息香酸		m/Z 436,418,392, 298,266
170		5 - C&	2~〔4~〔3~(2~フリル) プロポキシ〕シンナモイルアミノ〕 ~5~クロロ 安息 香酸	Rr 0.46 (CHC & 2: CH 2 OH = 4:1)	210-213C

表 V

突施例 番号	得 造 式	名称	TLC	тр
1 (72)	O COOR	3 - 〔4 - 〔4 - フェニルプナル〕シ ンナモイルアミノ〕 - 4 - クロロ安息 香酸	Rr 0.32 (CHC63: CH3OH -95:5)	248-250C
1 (73)	C C COOCH	4-〔4-(4-フェニルプテル) シンナモイルアミノ }-3-クロロ 安息香酸	Rr 0.06 (CHC@:CH:OH -95:5)	202-205C
184	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	3 - 〔4 - 〔4 - フェニルプテル〕 シンナモイルアミノ〕 - 5 - ヒドロ キン安息香酸	Rf 0.17 (CHC43:CH3OH = 4:1)	256-258C
1 (75)	О ОН ОН СООН	4 - 〔4 - (4 - フェニルプテル) シンナモイルアミノ〕 - 2 - ヒドロ キシ安息香酸	Rr 0.23 (CHC63:CH3OH -4:1)	m/Z 415,396,371, 352,263

<u>表 V</u>(祝き)

实施例 番号	棉造式	名称	TLC	MS
1 (76)	M OH COOH	3 - (4 - (4 - フェニルプテル) シンナモイルアミノ) - 2 - ヒドロ キシ安息香酸	Rr 0.16 (CBC#2:CH2OH -4:1)	m/Z 415,371,263,
1 (77)	© CE3 H COOH	2-〔4-(4-フェニルブトキシ) - α-メテルシンナモイルアミノ }- 5-クロロ安息香蘭	Rr 0.39 (CH ₂ C ₈₂ :CH ₂ OH -4:1)	162-164C

表 VI

尖旅例 番号	得 造 式	名称	TLC	MS
1 (78	HOOD H	2-{3-{4-{4-フェニルプチ ル)フェニル]プロピオニルアミノ] 安息香霞	Rr 0.59 (CHC@s:CH3OH -4:1)	m/2 401,383,236, 137
1 (79)	H COOH	2-〔3-〔4-(4-フェニルプチ ル)フェニル]プロピオニルアミノ] -5-クロロ安息香酸	Rr 0.47 (CHC&3:CH3OH = 4:1)	m/Z 435,417,391, 373,264,236, 223

表 VI

突施例 番号	構 造 式	名称	TLC	¥ S
1 (80)	CH ₃ COOH	2-(N-(4-(4-フェニルブ ナル)シンナモイル]-N-メナル アミノ]-5-クロロ安息番酸	Rr 0.45 (CHC 8 3 : CH 3 OH - 4 : 1)	m/Z 447,431,415, 402,264
1 80	© COOR COOR	2-(N-(4-(4-フェニルブ ナル) シンナモイル] - N -ペンジ ルアミノ] - 5 - タロロ 安息 香酸	Rr 0.65 (CHC63:CH3OH -4:1)	m/Z 524,461,263, 186

製剤例

以下の各成分を常法により混合した後、打錠して一錠中に50mの活性成分を有する錠剤100錠を得た。

。 2-〔3-〔3-〔4-ペンチル フェノキシ〕プロポキシ】ペンソ イルアミノ〕-5-クロロ安息香 酸 … 5.0 g

。 粮維業グリコール酸カルシウム (州換剤) … 0.2 g

。 ステアリン酸マグネシウム(禍滑剤) … 0.1 8

。 徴結晶セルロース … 4.7 8

特許出頭人 小野 寒品 工 葉 株式 会社 代 理 人 弁 理士 大 家 邦 久

第1頁の続き

®Int. Cl. 5	識別配号	庁内整理番号
A 61 K 31/47 C 07 C 233/81		•
235/38 235/56		8519-4H 8519-4H
C 07 D 213/30		8519-4H 8314-4C
215/14 307/42		8413-4 C 7822-4 C
333/16 521/00		7822-4C